

Số: 2474 /SYT-NVD

Cần Thơ, ngày 29 tháng 8 năm 2017

V/v cung cấp thông tin liên quan đến tính an toàn của thuốc cản quang có chứa gadolinium; thuốc có chứa codein, tramadol; thuốc chứa hyoscine butylbromide dạng tiêm; thuốc chứa risperidone; thuốc sát trùng chứa chlorhexidine gluconate

Kính gửi:

- Các Bệnh viện, TTYT trực thuộc Sở;
- Các Công ty kinh doanh dược phẩm;
- Bệnh viện Đa khoa Trung ương Cần Thơ;
- Bệnh viện Đại học Y dược Cần Thơ;
- Bệnh viện 121 – Quân khu 9;
- Bệnh viện Công an Cần Thơ;
- Các Bệnh viện tư nhân;
- Ban Bảo vệ sức khỏe Thành ủy;
- Đài Phát thanh và Truyền hình TP Cần Thơ;
- Báo Cần Thơ;
- Hội Dược học Cần Thơ.

Ngày 19/5/2017, Hội đồng Tư vấn cấp Số đăng ký lưu hành thuốc – Bộ Y tế đã họp xét duyệt đợt 158 – đối với thuốc trong nước và đợt 97 – đối với thuốc nước ngoài đã thống nhất cập nhật các thông tin về tính an toàn của: thuốc cản quang có chứa gadolinium; thuốc có chứa codein để điều trị ho và giảm đau, thuốc giảm đau chứa hoạt chất tramadol; thuốc chứa hoạt chất hyoscine butylbromide dạng tiêm; thuốc chứa risperidone; thuốc sát trùng ngoài da chứa chlorhexidine gluconate.

Ngày 15/8/2017 Cục Quản lý Dược – Bộ Y tế có Công văn số 12312/QLD-TT về việc cung cấp thông tin liên quan đến tính an toàn của thuốc cản quang có chứa gadolinium; thuốc có chứa codein, tramadol; thuốc chứa hyoscine butylbromide dạng tiêm; thuốc chứa risperidone; thuốc sát trùng chứa chlorhexidine gluconate.

Để đảm bảo sử dụng thuốc an toàn, hợp lý, Sở Y tế thông báo:

- Các cơ sở khám, chữa bệnh, các đơn vị kinh doanh dược phẩm trên địa bàn cập nhật các thông tin liên quan đến tính an toàn, hiệu quả của các thuốc/nhóm thuốc nêu trên được ghi trong Phụ lục “Cập nhật thông tin liên quan đến tính an toàn thuốc” đính kèm công văn này, đồng thời thông tin trên cũng được đăng tải trên cổng thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược theo địa chỉ <http://www.dav.gov.vn> trong mục “Thông tin thuốc”.

- Các cơ sở khám, chữa bệnh, chữa bệnh trên địa bàn tăng cường theo dõi, phát hiện và xử trí các trường hợp xảy ra phản ứng có hại của các thuốc nêu trên (nếu có). Gửi báo cáo phản ứng có hại của thuốc về: Sở Y tế thành phố Cần Thơ và Trung tâm Quốc gia về Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của

thuốc (13-15 Lê Thánh Tông, quận Hoàn Kiếm, Hà Nội) hoặc Trung tâm khu vực về Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của thuốc TP. Hồ Chí Minh (201B Nguyễn Chí Thanh, quận 5, TP. Hồ Chí Minh).

Sở Y tế thông báo để các đơn vị biết và thực hiện./.

(Đính kèm Phụ lục ban hành kèm theo Công văn số 12312/QLD-TT ngày 15/8/2017.)

Nơi nhận:

- Nhu trên;
- NVY;
- Website SYT;
- Lưu VP, NVD.

GIÁM ĐỐC

Bùi Thị Lệ Phi